(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2004 年3 月4 日 (04.03.2004)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2004/018584 A1

(51) 国際特許分類7: C09J 7/00, C08J 7/00, B32B 27/28

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2003/010479

(22) 国際出願日:

2003年8月20日(20.08.2003)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ: 特願2002-243127 2002 年8 月23 日 (23.08.2002) J

- (71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 住友化学 工業株式会社(SUMITOMO CHEMICAL COMPANY, LIMITED) [JP/JP]; 〒541-8550 大阪府 大阪市 中央区 北浜四丁目 5番33号 Osaka (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 藤木 徹 (FU-JIKI,Toru) [JP/JP]; 〒560-0051 大阪府 豊中市 永楽荘 1-4-22 Osaka (JP). 森 俊樹 (MORI,Toshiki) [JP/JP]; 〒305-0005 茨城県 つくば市 天久保 2-13-10-106 [baraki (JP). 長谷川 俊之 (HASEGAWA,Toshiyuki) [JP/JP]; 〒631-0846 奈良県 奈良市 平松 3-19-15 Nara (JP). 井山 浩暢 (IYAMA,Hironobu) [JP/JP]; 〒569-0066 大阪府高槻市中川町 3-26 Osaka (JP).

- (74) 代理人: 榎本 雅之, 外(ENOMOTO, Masayuki et al.); 〒541-8550 大阪府 大阪市 中央区北浜四丁目 5番 33号住友化学知的財産センター株式会社内 Osaka (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国(広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類: 一 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: ADHESIVE FILM

(54)発明の名称:接着性フィルム

$$R \xrightarrow{X} O \xrightarrow{CH_2} CH \xrightarrow{CH_2} (1)$$

(57) Abstract: An adhesive film obtained by irradiating with an electron beam a molding of a resin composition comprising the following ingredients (A) and (B); a method of storing the adhesive film; and a layered product comprising the adhesive film and an adherend. An epoxidized

copolymer obtained by polymerizing the following (a_1) and (a_2) : (a_1) ethylene and/or propylene (a_2) a monomer represented by the following formula (1): (1) (wherein R represents a $C_{2\cdot 18}$ aliphatic hydrocarbon group having a carbon-carbon double bond, provided that at least one of the hydrogen atoms of the aliphatic hydrocarbon group may have been replaced with halogeno, hydroxy, or carboxy; and X represents a single bond or carbonyl) A copolymer obtained by polymerizing the following (b_1) and (b_2) (b_1) ethylene and/or propylene (b_2) an α , β -unsaturated carboxylic anhydride.

(57) 要約:

本発明は、下記(A)成分と(B)成分とを含有する樹脂組成物を成形して得られる成形物を電子線で照射してなる接着性フィルム、該接着性フィルムの保管方法及び該接着性フィルムと被着体とからなる積層体を提供する。

(A): 下記 (a_1) と (a_2) とを重合して得られるエポキシ基含有共重合体

(a,) エチレン及び/又はプロピレン

(a,) 下記式(1)で表される単量体

$$R \xrightarrow{X} O \xrightarrow{CH_2} CH \xrightarrow{CH_2} (1)$$

(式中、Rは炭素-炭素二重結合を有する炭素数2~18の脂肪族炭化水素基を表し、該脂肪族炭化水素基の水素原子の少なくとも1個は、ハロゲン原子、水酸基またはカルボキシル基で置換されていてもよい。Xは単結合またはカルボニル基を表す。)

(B):下記(b,)と(b,)とを重合して得られる共重合体

(b₁) エチレン及び/又はプロピレン

(b_α) α, β-不飽和カルボン酸無水物

明細書

接着性フィルム

技術分野

5 本発明は、エポキシ基含有共重合体とエチレン・α, β-不飽和カルボン酸無水物共重合体とを含有する樹脂組成物を成形して得られうる接着性フィルムに関する

背景技術

- 10 電気・電子部品の分野では、軽薄、短小化が進められており、半導体封止材料、 太陽電池やEL(エレクトロルミネセンス)ランプなどの電子部品封止材料、集積 回路/基板間のダイボンディングシート、基板間の層間絶縁層などの電気・電子部 品用接着剤としては、エポキシ樹脂などの絶縁ワニスがハンダ耐熱性および接着性 に優れていることから汎用されている。
- 15 最近、電気・電子部品の製造工程を簡略化するために、接着剤の硬化前の形態としては、ドライフィルム状であることが求められ、エポキシ樹脂および硬化剤を主成分とする接着剤組成物をフィルム化し、さらに該フィルムを加熱等により部分硬化(Bステージ化)させた接着性フィルムも市販されている。
- そこで、本発明者らは、基板上に銅配線があるプリント配線板(被着体)に、B 20 ステージ化したエポキシ樹脂の接着性フィルムを層間絶縁層として用いた場合について検討した。具体的には、被着体と当該接着性フィルムとを積層したのち、加熱・加圧して接着したところ、当該接着性フィルムの樹脂成分が流出して、被着体からはみ出してしまうという問題が明らかになった。樹脂成分の流出を防止するために、当該接着性フィルムをさらに硬化させて用いると、当該接着性フィルムが銅配 25 線の間の凹凸に埋め込まれた状態で上手く密着させることができず、結果として、硬化後のフィルムと被着体との間に気泡が生じ、密着性に劣ることが明らかになった。

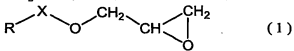
発明の開示

本発明の目的は、エポキシ樹脂含有接着性フィルムにおいて、薄膜に成形しても 強度があり、かつフィルム加工性に優れ、接着前の保管安定性に優れる特性を具備 するとともに、接着工程において樹脂成分が流出することなく被着体と密着し、被 着体を被覆することのできる接着性フィルムを提供することである。さらに、該接 着性フィルムの保管方法及び該接着性フィルムと被着体とからなる積層体を提供す ることである。

すなわち、本発明は以下の発明に関する。

- <1> 下記(A)成分と(B)成分とを含有する樹脂組成物を成形して得られうる成形物を電子線で照射してなる接着性フィルム。
- (A):下記(a₁)と(a₂)とを重合して得られるエポキシ基含有共重合体(a₁)エチレン及び/又はプロピレン

(a。) 下記式 (1) で表される単量体



(式中、Rは炭素-炭素二重結合を有する炭素数2~18の脂肪族炭化水素基を表 15 し、該脂肪族炭化水素基の水素原子の少なくとも1個は、ハロゲン原子、水酸基ま たはカルボキシル基で置換されていてもよい。Xは単結合またはカルボニル基を表 す。)

- (B):下記(b₁)と(b₂)とを重合して得られる共重合体(b₁)エチレン及び/又はプロピレン
- 20 (b₂) α, β-不飽和カルボン酸無水物
 - <2> (A)成分のエポキシ基含有共重合体が溶融混練物である<1>に記載の接着性フィルム。
 - <3> 樹脂組成物における(A)成分と(B)成分との重量比率が、(A)/(B)= $100/20\sim50$ である<1>または<2>に記載の接着性フィルム。
- 25 < 4 > (B) 成分が、(b_1) と、(b_2) と、ビニルエステル及び α , β 不飽 和カルボン酸エステルから選ばれる少なくとも 1 種とを重合して得られる共重合体 である $< 1 > \sim < 3 >$ のいずれかに記載の接着性フィルム。
 - <5> (B) 成分における(b_2) に由来する酸無水物基の開環率が $1\sim50\%$ である $<1>\sim<4>のいずれかに記載の接着性フィルム。$

(ここで、酸無水物基の開環率とは、(B) 成分を150 $^{\circ}$ 、常圧にて2 分間加熱したのち、同温度にて50 kg/cm² 加圧下にて2 分間加熱して得られた厚さ50 $^{\mu}$ mのサンプル (1) について1850 c m $^{-1}$ での吸光度 [1] を測定し、別に (B) 成分を230 $^{\circ}$ 、常圧にて2 分間加熱したのち、同温度にて50 kg/cm² 加圧下にて2 分間加熱して得られた50 $^{\mu}$ mのサンプル (2) について1850 c m $^{-1}$ で吸光度 [2] を測定することにより求められる、 [1] /[2]×100 (%)で表される値である。)

<6> 樹脂組成物が、さらに酸化防止剤(C)を含有する<1>~<5>のいずれかに記載の接着性フィルム。

10 <7> 成形物が、押出成形して得られうるものである<1>~<6>のいずれかに記載の接着性フィルム。

<8> 電子線の加速電圧が50~300 kV である<1>~<7>のいずれかに 記載の接着性フィルム。

<9> 電子線の照射線量が $10\sim300~{
m kGy}$ である<1>から<8>のいずれか に記載の接着性フィルム。

<10> <1>~<9>のいずれかに記載の接着性フィルムを−10℃以下の温度で保存することを特徴とする接着性フィルムの保管方法。

<11> <1>~<9>のいずれかに記載の接着性フィルムと被着体とを積層し、該接着性フィルムを熱硬化してなる積層体。

20

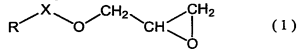
15

発明を実施するための最良の形態

以下、本発明を詳細に説明する。

本発明における樹脂組成物(以下、本組成物と記す。)は、前記した(A)成分及び(B)成分を含有することを特徴とする。

25 本発明に用いられる(A)成分は、(a_1)エチレン及び/又はプロピレン(以下 、(a_1)単量体と記す。)と、(a_2)一般式(1)



(式中、Rは炭素-炭素二重結合を有する炭素数2~18の脂肪族炭化水素基を表し、該脂肪族炭化水素基の水素原子の少なくとも1個は、ハロゲン原子、水酸基ま

20

たはカルボキシル基で置換されていてもよい。Xは単結合またはカルボニル基を表す。)

で表される単量体(以下、 (b_2) 単量体と記す。)とを重合して得られるエポキシ 基含有共重合体である。

(a,) 単量体としては中でもエチレンが好ましい。

-般式 (1) における置換基R としては、例えば、下記式 (2) \sim (8) などの置換基が挙げられる。

$$H_2C = CH$$
 (2) $H_2C = C$ CH_3 (3)

 $H_2C = CH_3$ (5)

 $CH_2 = CH_3$ (5)

 $CH_2 = CH_3$ (7)

 $CH_2 = CH_3$ (7)

 $CH_2 = CH_3$ (7)

また、式 (1) におけるXは、式 (1) 中の酸素原子と置換基R が直接結合した単結合や、カルボニル基を表す。

 (a_2) 成分を具体的に例示すれば、アリルグリシジルエーテル、2-メチルアリルグリシジルエーテル、およびスチレン-p-グリシジルエーテル等の不飽和グリシジルエーテルならびにグリシジルアクリレート、グリシジルメタクリレートおよびイタコン酸グリシジルエステル等の不飽和グリシジルエステル等が挙げられる。

 (a_2) 成分に由来する構造単位の含有量は、(A) 成分100重量部に対して、

通常、 $1\sim30$ 重量部程度である。(a_2)成分に由来する構造単位が1重量部以上であると、得られる接着性フィルムの接着性が向上する傾向にあることから好ましく、30重量部以下であると、接着性フィルムの機械的強度が向上する傾向にあることから好ましい。

5 (A) 成分には、(a₁) 成分および(a₂) 成分とは異なる単量体であって、エチレンと共重合可能な単量体を重合させてもよい。尚、該「エチレンと共重合可能な単量体」は、カルボキシ基や酸無水物基などのエポキシ基と反応し得る官能基やエポキシ基を含有しない。

「エチレンと共重合可能な単量体」の具体例としては、アクリル酸メチル、アクリル酸エチル、アクリル酸 n ープロピル、アクリル酸イソプロピル、アクリル酸 n ーブチル、アクリル酸 t ーブチル、アクリル酸イソプチル、メタクリル酸メチル、メタクリル酸エチル、メタクリル酸 n ープロピル、メタクリル酸イソプロピル、メタクリル酸 n ーブチル、メタクリル酸 t ーブチル及びメタクリル酸イソプロピル、メタクリル酸 n ーブチル、メタクリル酸 t ーブチル及びメタクリル酸イソブチル等の炭素数が3~8程度のアルキル基を有するα,β ー不飽和カルボン酸アルキルエステル;酢酸ビニル、酪酸ビニル、プロピオン酸ビニル、ピバリン酸ビニル、ラウリン酸ビニル、イソノナン酸ビニル、バーサチック酸ビニル等の炭素数2~8程度のカルボン酸を有するビニルエステル;1ーブテン、イソブテンなどの炭素数4~20程度のαーオレフィン;ブタジエン、イソプレン、シクロペンタジエンなどのジェン化合物;塩化ビニル、スチレン、アクリロニトリル、メタクリロニトリル、アクリルアミド、メタクリルアミドなどのビニル化合物などが挙げられる。

「エチレンと共重合可能な単量体」としては、中でも、酢酸ビニル、アクリル酸メチル、アクリル酸エチル、アクリル酸ローブチル、メタクリル酸メチルが好適である。

(A) 成分における「エチレンと共重合可能な単量体」に由来する構造単位の含有量としては、(A) 成分100重量部に対して、通常、 $0\sim70$ 重量部程度であり、中でも、 $5\sim60$ 重量部程度が好ましい。この含有量が、70重量部以下であると、高圧ラジカル法等により (A) 成分を容易に製造し得る傾向にあることから好ましい。

本発明における(A)成分は、ブロック共重合体、グラフト共重合体、ランダム

10

15

共重合体、交互共重合体のいずれであってもよく、例えば、特許第2632980 号公報記載のプロピレン・エチレンブロック共重合体に (a_2) をグラフトさせた共重合体、特許第2600248号公報記載のエチレン・エポキシ基含有モノマー共重合体に α , β —不飽和カルボン酸エステルをグラフトさせた共重合体等が挙げられる。

本発明における(A)成分の製造方法としては、例えば、原料となる単量体を、エチレンおよびラジカル発生剤の存在下に、 $500\sim4000$ 気圧程度、 $100\sim300$ C程度、適当な溶媒や連鎖移動剤の存在下又は不存在下に共重合させる方法;ポリエチレン系樹脂に(a_2)などの原料となる単量体をラジカル発生剤とともに混合し、押出機中で溶融グラフト共重合させる方法などが挙げられる。ここで、ポリエチレン系樹脂とは、(a_1)の単独重合体、あるいはエチレンと共重合可能な単量体と(a_1)とからなる共重合体などである。

本発明の(A)成分としては、JIS K7210に準拠して測定したMFR(メルトフローレート)が、通常、190 °C、2.16 k g 荷重で $30 \sim 100$ 0 g/10分程度であり、とりわけ $50 \sim 50$ 0 g/10分程度であることが好ましい。MFRが30 以上の場合は得られる接着性フィルムの流動性が向上し、被着体の表面に凹凸部があってもそれを容易に埋め込む傾向にあることから好ましい。また、1000 以下の場合には、得られる接着性フィルムの硬化物のハンダ耐熱性が向上する傾向にあることから好ましい。

20 (A) 成分は商業的に入手可能であり、例えば、「ボンドファースト(登録商標)」シリーズ(住友化学工業(株)製)、「レクスパールRA」シリーズ(日本ポリオレフィン(株)製)などの商業的に入手可能なものを使用することができる。

本発明に用いられる(B)成分は(b_1)エチレン及び/又はプロピレン(以下、 (b_1) と記す。)と、(b_2) α , β 一不飽和カルボン酸無水物(以下、(b_2)と 記す。)とを重合して得られる共重合体である。(b_1)としては、中でも、エチレンが好適である。

 (b_2) としては、例えば、無水マレイン酸、無水イタコン酸、無水シトラコン酸などが挙げられる。

δ

5

20

25

- (b2) 成分としては、中でも、無水マレイン酸が好適である。
- (B) 成分に用いられる単量体として、 (b_1) 及び (b_2) に加えて、(A) 成分において記載した「エチレンと共重合可能な単量体」をさらに重合させてもよい。「エチレンと共重合可能な単量体」の中でも、酢酸ビニル、アクリル酸メチル、アクリル酸エチル、アクリル酸 n-プチル、メタクリル酸メチルが好適である。
- (B) 成分における (b_2) に由来する構造単位および「エチレンと共重合可能な単量体」に由来する構造単位の含有量としては、(B) 100重量部に対し、通常 (b_2) に由来する構造単位が $0.1\sim20$ 重量部程度、「エチレンと共重合可能な単量体」に由来する構造単位が $0\sim50$ 重量部程度である。
- 10 (B) 成分における酸無水物基(-O-CO-O-)の開環率は、通常、1~50%程度であり、好ましくは、10~40%程度である。開環率が50%以下であると、(B) 成分、(A) 及び(B) 成分からなる樹脂組成物、及び本発明の接着性フィルムの保管安定性が向上する傾向があるので好ましく、さらに樹脂組成物から接着性フィルムを加工する際のフィルム加工性が向上する傾向があるので好ましい。 15 また、開環率が1%以上であると、樹脂組成物に電子線を照射した際の接着性フィルムの硬化速度や、接着性フィルムに加熱・加圧した際の硬化速度が向上する傾向にあることから好ましい。

本発明における開環率について説明する。まず、(B)成分を用いて、鋼板(2 mm厚み)/アルミ板(2 0 0 μ m厚み)/フッ素樹脂シート(2 0 0 μ m厚み)/フッ素樹脂シート(2 0 0 μ m厚み)/フッ素樹脂シート(2 0 0 μ m厚み)/の水のでは、一下ルミ板(2 0 0 μ m厚み)/鋼板(2 mm厚み)からなる積層系を準備する。この積層系を150 $\mathbb C$ 、常圧にて2 分間加熱したのち、同温度にて50 kg/cm² 加圧下にて2 分間加熱する。その後この積層系から回収される厚さ50 μ mの(B)成分由来サンプル(1)について、1850 c m $^{-1}$ での吸光度 [1] を測定する。ここで、(B)成分+ポリエチレンテレフタレートシート型枠(50 μ m)とは、ポリエチレンテレフタレート型枠の中空部に(B)成分に置いた状態を意味する。また、加熱、加圧後に得られる(B)成分由来サンプル(1)の厚さは該型枠の厚さと同じ50 μ mとなる。次に、(B)成分を同じ構成の積層系にて230 $\mathbb C$ 、常圧にて2 分間加熱したのち、同温度にて50 kg/cm²

加圧下にて2分間加熱して得られた厚さ $50\mu m o$ (B)成分由来サンプル(2)について、 $1850cm^{-1}$ で吸光度 [2]を測定する。本発明における開環率は、 [1] /[2]×100(%)で表される値である。

尚、酸無水物基は、波長1850 c m $^{-1}$ で吸光することから、前記のとおり定 義した。

- (B) 成分の製造方法としては、例えば、ポリエチレン系樹脂に、(b₂) をグラフト重合させる方法などが挙げられる。
- (B) 成分に用いられるポリエチレン系樹脂としては、通常、(b₁)に由来する 構造単位を50モル%以上含有するものであり、具体例としては、エチレン単独重 10 合体、エチレン・プロピレン共重合体、エチレン・1ーブテン共重合体、エチレン・イソブチレン共重合体、エチレン・ブタジエン共重合体、エチレン・4ーメチルー1ーペンテン共重合体、エチレン・イソプレン共重合体、エチレン・酢酸ビニル 共重合体、エチレン・アクリル酸エステル共重合体などが挙げられる。

本発明の(B)成分としては、JIS K7210に準拠して測定したMFR(メルトフローレート)が、通常、190℃、2.16kg荷重で30~1000g/10分程度であり、50~500g/10分程度のものが好ましい。MFRが30以上の場合、接着性フィルム加工時の混練温度が低下する傾向があり、さらに、得られる接着性フィルムの流動性が向上して、被着体の表面に凹凸部があってもそれを容易に埋め込みやすくなることから好ましい。また1000以下の場合には得られる接着性フィルムのハンダ耐熱性が向上する傾向にあることから好ましい。

- (B) 成分としては、通常、製造直後、または(B) 成分を保存する容器を開封して吸湿されるようになってから 2 週間程度まで保存したものを使用することが推奨される。(B) 成分が吸湿されるようになってから 2 週間以下保存したものであると(B) 成分の開環率が、通常、 $1\sim50\%$ であり、熱硬化性樹脂組成物をフィルム加工する際の流動性(フィルム加工性)および保管安定性が向上する傾向にあるので好ましい。
- また、(B) 成分が吸湿されるようになってから2週間程度以上の長期保存した場合でも、(B) 成分を熱処理により開環率を1~50%に調整することにより、フィルム加工性および接着性フィルムの保管安定性が向上する。もちろん、製造直

15

後の(B)成分を熱処理してもよい。

- 5 (B) 成分は商業的に入手可能であり、例えば、「ボンダイン(登録商標)」シリーズ ((有) 住化アトフィナ製)、「レクスパールET」シリーズ(日本ポリオレフィン(株) 製) などの商業的に入手可能なものを使用することができる。

本組成物とは、かくして得られた(A)成分と(B)成分とを含有するものである。中でも、(A)成分を溶融混練してなるものと、(B)成分とを含有するものが好ましく、とりわけ、(A)成分を溶融混練したものと(B)成分とを混合したのち、溶融混練してなるものが好適である。

溶融混練することにより、本発明の接着性フィルムに「フィッシュアイ」の発生 が低減される。

本組成物は、(A) 成分100重量部に対して、(B) 成分を通常、20~50 重量部程度使用する。(B) 成分が20重量部以上であるとハンダ耐熱性が向上する傾向があり、50重量部以下であるとフィルムの強度が向上したり、フィルムの厚みを薄くできる、すなわち、フィルム加工性が向上する傾向がある。また、(B) 成分が50重量部以下であるとフィルムの保管安定性が向上する傾向にあるので好ましい。

- 20 本組成物は(A)成分、(B)成分に加えて(C)酸化防止剤(以下、(C)成分と記す。)を含有させることにより、「フィッシュアイ」の発生を抑制したり、本組成物や得られる接着性フィルムの保管安定性が向上する傾向にあることから好ましい。
- (C) 成分としては、例えば、フェノール系酸化防止剤、リン系酸化防止剤、イ 25 オウ系酸化防止剤、アミン系酸化防止剤等が挙げられる。酸化防止剤として2種類 以上の酸化防止剤を組み合わせて使用してもよく、とりわけ、ゲル防止効果および 着色の観点からフェノール系酸化防止剤、リン系酸化防止剤およびイオウ系酸化防 止剤のいずれも使用することが好適である。

フェノール系酸化防止剤としては、例えば、2,6-ジーtーブチルー4-メチ

ルフェノール、2, 6-ジ-t-ブチル-4-エチルフェノール、2, 6-ジシクロヘキシルー4-メチルフェノール、2, <math>6-ジ-t-アミルー4ーメチルフェノール、2, 6 - \circ - \circ + \circ 2,6-ジシクロヘキシルー4-n-オクチルフェノール、2-イソプロピルー4 5 ーメチルー6ーtーブチルフェノール、2ーtーブチルー2ーエチルー6ーtーオ クチルフェノール、2ーイソプチルー4ーエチルー6ー t ーヘキシルフェノール、 2-シクロヘキシルー4-n-ブチルー6-イソプロピルフェノール、 $d1-\alpha-$ トコフェロール、 t ーブチルヒドロキノン、2, 2' ーメチレンビス (4ーメチル -6-t-ブチルフェノール)、4, 4'-ブチリデンビス(3-メチル-6-t10 -ブチルフェノール)、4, 4, 4, -チオビス(3-メチル-6-1-ブチルフェノ ール)、2, 2' ーチオビス(4ーメチルー6ーtーブチルフェノール)、 4. 4 ['] ーメチレンビス(2, 6 ージー t ーブチルフェノール)、2, 2' ーメチレンビ ス [6-(1-メチルシクロヘキシル) - p - クレゾール]、2、2'-エチリデ ンビス(4, 6-ジ-t-ブチルフェノール)、

2. 2'ーブチリデンビス (2-t-ブチルー4-メチルフェノール)、2-t-15 · ブチルー6ー(3ー t ーブチルー2ーヒドロキシー5ーメチルベンジル)– 4ーメ チルフェニルアクリレート、2-[1-(2-ヒドロキシ-3,5-ジ-t-ペンfルフェニル) エチル] -4, 6-ジ-t-ペンチルフェニルアクリレート、1.1, 3-トリス(2-メチルー4-ヒドロキシー5-t-ブチルフェニル) ブタン 20 、トリエチレングリコールビス [3-(3-t-ブチル-5-メチル-4-ヒドロ キシフェニル) プロピオネート]、1,6-ヘキサンジオールビス[3-(3.5)]ージーtーブチルー4ーヒドロキシフェニル)プロピオネート]、2.2-チオジ エチレンビス [3-(3,5-ジ-t-ブチルー4-ヒドロキシフェニル) プロピ オネート]、N, N'ーヘキサメチレンビス(3, 5-ジーtープチルー4-ヒド 25 ロキシーヒドロシンナミド)、3,5-ジーtープチルー4ーヒドロキシベンジル ホスホネートジエチルエステル、トリス(2,6-ジメチル-3-ヒドロキシ-4 -t-ブチルベンジル) イソシアヌレート、トリス(3,5-ジ-t-プチル-4 ーヒドロキシベンジル) イソシアヌレート、トリス [(3,5-ジーtープチルー 4-ヒドロキシフェニル)プロピオニルオキシエチル]イソシアヌレート、

トリス (4-t-ブチル-2, 6-ジメチル-3-ヒドロキシベンジル) イソシア ヌレート、2、4ービス (n-オクチルチオ) -6-(4-ヒドロキシ-3、5-- (3, 5-ジーt-ブチルー4-ヒドロキシフェニル) プロピオネート] メタン 、2, 2'ーメチレンビス (4-メチルー6-tープチルフェノール) テレフタレ 5 ート、1, 3, 5ートリメチルー2, 4, 6ートリス(3, 5ージー t ーブチルー 4-ヒドロキシベンジル) ベンゼン、3, 9-ビス $\begin{bmatrix} 1$, 1-ジメチル-2- $\{\beta\}$ - (3-t-ブチル-4-ヒドロキシ-5-メチルフェニル) プロピオニルオキシ } エチル] -2, 4, 8, 10-テトラオキサスピロ[5, 5] ウンデカン、2, 2-ビス [4-(2-(3, 5-ジ-t-ブチル-4-ヒドロキシヒドロシンナモ 10 イルオキシ))エトキシフェニル] プロパン、 β - (3 , 5 - \circ - \circ - \circ + - \circ + \circ + - ヒドロキシフェニル)プロピオン酸ステアリルエステルなどが挙げられる。 これらの中では、 β - (3, 5 - \hat{y} - t - \hat{y} チルー 4 - ヒドロキシフェニル)プ ロピオン酸ステアリルエステル、テトラキス [メチレン-3-(3,5-ジーt-プチルー4ーヒドロキシフェニル)プロピオネート]メタン、トリス(3,5ージ 15 ー t ーブチルー 4 ーヒドロキシベンジル) イソシアヌレート、1, 3, 5 ートリメ チルー2, 4, 6-トリス(3, 5-ジーt-ブチルー4-ヒドロキシベンジル)

フェノール系酸化防止剤として、商業的に入手可能なフェノール系酸化防止剤を 25 使用してもよく、かかる商業的に入手可能なものとしては、例えばイルガノックス 1010 (Irganox 1010、チバ・スペシャルティー・ケミカルズ製)、イルガノックス1076 (Irganox 1076、チバ・スペシャルティー・ケミカルズ製)、イルガノックス1330 (Irganox 1330、チバ・スペシャルティー・ケミカルズ製)、イルガノックス3114 (Irganox 3114、チバ・スペシャルティー・ケミカルズ製)

、イルガノックス3125 (Irganox 3125、チバ・スペシャルティー・ケミカルズ製)、スミライザーBHT (Sumilizer BHT、住友化学製)、シアノックス1790 (Cyanox 1790、サイテック製)、スミライザーGA-80 (Sumilizer GA-80、住友化学製)、ビタミンE (エーザイ製)などが挙げられる。

5 フェノール系酸化防止剤として、2種類以上のフェノール系酸化防止剤を使用してもよい。

リン系酸化防止剤としては、例えばトリオクチルホスファイト、トリラウリルホスファイト、トリデシルホスファイト、(オクチル)ジフェニルホスファイト、トリス(2, 4-ジーt-ブチルフェニル)ホスファイト、トリフェニルホスファイト、トリス(2, 4-ジー1-ブチルフェニル)ホスファイト、トリス(1-ルフェニル)ホスファイト、トリス(1-ルフェニル)ホスファイト、ジステアリルペンタエリスリトールジホスファイト、テトラ(トリデシル)ー1, 1, 1-トリス(1-メチルー1-カーン・ボスファイト、テトラ(1-ガチルー4ーとドロキンフェニル)ガタンジホスファイト、テトラ(1-ガーカーン・ブルン・ブルン・ブルン・ブルン・ブルン・ブルー6ー1-ブチルフェノール)ジホスファイト、トリス(1-ブチルデンビス(1-ブチルー6ー1-ブチルフェノール)ジホスファイト、トリス(1-ブチルフェール)ボスファイト、トリス(モノ・ジ混合ノニルフェニル)ホスファイト、

水素化-4, 4' -イソプロピリデンジフェノールポリホスファイト、ビス(オクチルフェニル) ビス [4, 4' -ブチリデンビス(3-メチル-6-t-プチルフ20 ェノール)] -1,6-ヘキサンジオールジホスファイト、フェニル(4,4' -イソプロピリデンジフェノール)ペンタエリスリトールジホスファイト、ジステアリルペンタエリスリトールジホスファイト、トリス [4,4' -イソプロピリデンビス(2-t-ブチルフェノール)]ホスファイト、ジ(イソデシル)フェニルホスファイト、4,4' -イソプロピリデンビス(2-t-ブチルフェノール)ビス(ノニルフェニル)ホスファイト、9,10-ジヒドロ-9-オキサー10-ホスファフェナンスレン-10-オキサイド、ビス(2,4-ジーt-ブチルー6-メチルフェニル)エチルフォスファイト、2-[{2,4,8,10-テトラーt-ブチルジベンズ[d,f][1.3.2]-ジオキサホスフェピン-6-イル}オキシ]-N,Nービス[2-[{2,4,8,10-テトラーt-ブチルジベンズ

[d, f] [1.3.2] $-ジオキサホスフェピン-6-イル} オキシ] エチル] エタンアミン、<math>6-[3-(3-t-プチル-4-ヒドロキシ-5-メチルフェニル) プロポキシ] -2, 4, 8, <math>10-$ テトラーt-プチルジベンズ [d, f] [1.3.2] -ジオキサホスフェピンなどが挙げられる。

5 また、ビス(ジアルキルフェニル)ペンタエリスリトールジホスファイトエステル としては、下記一般式 (9)

(式中、 R^1 、 R^2 、および R^3 は、それぞれ独立に、水素原子又は炭素数 $1\sim9$ 程度のアルキル基等を表す。)

で示されるスピロ型、または、下記一般式 (10)

$$R^{5}$$
 R^{6}
 R^{6}
 R^{6}
 R^{6}
 R^{6}
 R^{6}
 R^{6}
 R^{6}
 R^{6}
 R^{6}

10 (式中、 R^4 、 R^5 、および R^6 は、それぞれ独立に、水素原子又は炭素数 $1\sim9$ 程度のアルキル基等を表す。)

で示されるケージ形のものなどが挙げられる。

このようなホスファイトエステルは、通常、一般式(9)と(10)の混合物が 使用される。

15 ここで、 $R^1 \sim R^6$ がアルキル基の場合、分枝のあるアルキル基が好ましく、中でも t-プチル基が好適である。

また、フェニル基における $R^1 \sim R^6$ の置換位置は、2, 4, 6位が好ましい。ホスファイトエステルの具体例としては、ビス(2, 4 – 9 – 1

10

15

メチルフェニル) ペンタエリスリトールジホスファイト、ビス (ノニルフェニル) ペンタエリスリトールジホスファイト等が挙げられ、また、炭素とリンとが直接結合した構造を持つホスフォナイトとしては、例えば、テトラキス (2, 4 - ジー t - ブチルフェニル) - 4, 4' - ビフェニレンジホスフォナイトなどの化合物が挙げられる。

リン系酸化防止剤として、商業的に入手可能なものを使用することもでき、例えばイルガフォス168(Irgafos 168、チバ・スペシャルティー・ケミカルズ製)、イルガフォス12(Irgafos 12、チバ・スペシャルティー・ケミカルズ製)、イルガフォス38(Irgafos 38、チバ・スペシャルティー・ケミカルズ製)、アデカスタブ3 2 9 K (ADK STAB 329K、旭電化製)、アデカスタブPEP36 (ADK STAB PEP36、旭電化製)、アデカスタブPEP-8、旭電化製)、Sandstab P-EPQ (クラリアント製)、ウェストン618 (Weston 618、GE製)、ウェストン619G (Weston 619G、GE製)、ウルトラノックス626 (Ultranox 626、GE製)、スミライザーGP (Sumilizer GP、住友化学製)などが挙げられる。

リン系酸化防止剤として、2種類以上のリン系酸化防止剤を使用してもよい。 リン系酸化防止剤の中では、トリス(2, 4ージーtープチルフェニル)ホスファイト、テトラキス(2, 4ージーtープチルフェニル)ー4, 4'ービフェニレンジホスフォナイト、ジステアリルペンタエリスリトールジホスファイト、ビス(2, 4ージーtープチルフェニル)ペンタエリスリトールジホスファイト、とー「{2, 4, 8, 10ーテトラーtープチルジベンズ[d, f][1.3.2]ージオキサホスフェピンー6ーイル}オキシ]ーN, Nービス〔2ー[{2, 4, 8, 10ーテトラーtープチルジベンズ[d, f][1.3.2]ージオキサホスフェピンー6ーイル}オキシ]エチル]エタンアミン、6ー[3ー(3ーtープチルー254ーヒドロキシー5ーメチルフェニル)プロポキシ]ー2, 4, 8, 10ーテトラーtープチルジベンズ[d, f][1.3.2]ージオキサホスフェピンが好ましい。

イオウ系酸化防止剤としては、例えば、ジラウリルー、ジミリスチルー、ジステ アリルーなどのジアルキルチオジプロピオネートおよびブチルー、オクチルー、ラ

ウリルー、ステアリルーなどのアルキルチオプロピオン酸の多価アルコール (例えばグリセリン、トリメチロールエタン、トリメチロールプロパン、ペンタエリスリトール、トリスヒドロキシエチルイソシアヌレート) のエステル (例えばペンタエリスリルテトラキスー3-ラウリルチオプロピオネート) などが挙げられる。

5 さらに具体的には、ジラウリルチオジプロピオネート、ジミリスチルチオジプロピオネート、ジステアリルチオジプロピオネート、ラウリルステアリルチオジプロピオネート、ジステアリルチオジブチレート、などが挙げられる。 これらの中では、ペンタエリスリルテトラキスー3ーラウリルチオプロピオネートが好ましい。

10 イオウ系酸化防止剤としては、商業的に入手可能なものを使用することもでき、例えばスミライザーTPS (Sumilizer TPS、住友化学製)、スミライザーTPLーR (Sumilizer TPL-R、住友化学製)、スミライザーTPM (Sumilizer TPM、住友化学製)、スミライザーTPO (Sumilizer TP-D、住友化学製)などが挙げられる。

15 イオウ系酸化防止剤として、2種類以上のイオウ系酸化防止剤を使用してもよい

アミン系酸化防止剤としては、例えば、2, 2, 4-トリメチル-1, 2-ジヒドロキノリンの重合物、6-エトキシ-2, 2, 4-トリメチル-1, 2-ジヒドロキノリン、N-(1, 3-ジメチルブチル) -N' -フェニル-1, 4-フェニレンジアミン、N-イソプロピル-N' -フェニル-1, 4-フェニレンジアミンなどが挙げられる。

本組成物における (C) 成分の配合量は、(A) 成分100重量部に対して、通常 $0.005\sim2$ 重量部程度、好ましくは $0.01\sim1$ 重量部程度、さらに好ましくは $0.05\sim0.5$ 重量部程度である。

25 本組成物の製造方法としては、例えば、(A)成分を一軸もしくは二軸のスクリュー押出し機、バンバリーミキサー、ロール、各種ニーダー等で、通常、120℃~200℃程度で溶融混練し、(B)成分を混合する方法などが挙げられる。ここで溶融混練温度が120~200℃の範囲であると、接着性フィルムの「フィッシュアイ」が低減される傾向にあることから、好ましい。

25

また、前記 (C) 成分を (A) 成分とともに溶融混練することが好ましい。

さらに、着色剤、無機フィラー、加工安定剤、耐候剤、熱安定剤、光安定剤、核 剤、滑剤、離型剤、難燃剤、帯電防止剤等の添加剤を本発明の熱硬化性樹脂組成物 に含有させてもよい。

5 接着性フィルムをソルダーレジストに供する場合、プリント配線板の表面の導体 回路をマスクするために、着色剤として、フタロシアニングリーン、カーボンブラ ックなどの色素、顔料等を通常、使用する。

本発明の接着性フィルム(以下、本接着性フィルムと記す。)は、かくして得られた本組成物を押出成形したのち、電子線を照射してなるフィルムであり、その押出成形方法について説明すると、例えば、エーダイ付の押出し機などにて樹脂組成物を溶融混練・成膜する方法などが挙げられる。この時、エーダイとチルロール間の距離(エアギャップ)は、通常、約10cm以下であり好ましくは約8cm以下、特に好ましくは約6cm以下である。エアギャップが10cm以下であるとフィルム切れや、一般に「片肉」と呼ばれるフィルムの厚みがばらつく状態が抑制される傾向にあることから好ましい。

押出成形方法における溶融混練温度としては使用する樹脂の溶融温度以上で、120 C程度以下であることが好ましく、とりわけ、90 C \sim 110 C程度の溶融混練温度が好適である。該溶融混練温度が120 C以下であると、得られる接着性フィルムの「フィッシュアイ」が低減される傾向にあることから、好ましい。

接着性フィルムの厚みとしては、通常、 $5~\mu$ m ~ 2 m程度であり、好ましくは $8~\mu$ m ~ 1 mmである。

押出成形する際には、取扱いや保管を容易にするために、支持基材の上に積層したり、支持基材と樹脂組成物を共押出成形してもよい。支持基材としては、接着性フィルムが硬化後でも剥離しやすいようなものが好ましく、例えば、4ーメチルー1ーペンテン共重合体からなるフィルム、酢酸セルロースからなるフィルム、樹脂組成物からなる層に接する面にシリコン系離型剤が塗布されたポリエチレンテレフタレートフィルムなどが挙げられる。

本発明で用いられる電子線とは、電圧によって加速された電子の束であり、50~3

15

20

25

00 kV 程度の電圧で加速させる低エネルギー型、300~5000 kV 程度の電圧で加速させる中エネルギー型、5000~10000 kV 程度の電圧で加速させる高エネルギー型に分類されるが、本発明は、通常、低エネルギー型の電子線を用いる。

電子加速器としては、例えば、リニアカソード型、モジュールカソード型、薄板 カソード型、低エネルギー走査型などが挙げられる。

本接着性フィルムの製造方法としては、例えば、窒素などの不活性ガス雰囲気下にて、押出成形して得られたフィルムの支持基材で覆われていない片面のみに電子線を照射する方法であるが、支持基材で覆われた面に電子線を照射してもよい。また、支持基材を剥離して、片面又は両面に電子線を照射する方法や、支持基材を剥離して、後述する被着体に予め積層したのち、電子線を照射する方法などが例示される。

電子線の照射線量は、通常、10~300kGy程度、好ましくは、50~100kGy程度である。照射線量が10kGy以上であると、加熱接着時および熱硬化時にフィルムを圧延した際の被着体表面の隠蔽効果が向上する傾向があることから好ましく、300kGy以下の場合には、被着体の凹凸に、接着性フィルムが埋め込まれ、密着性が向上する傾向にあることから好ましい。

かくして得られた本接着性フィルムは、室温程度にて保管したのち、該フィルムと被着体と接着させても該フィルムに皺が生じることが著しく少ない。換言すれば、室温保管後でも接着性に優れるという保管安定性に優れる。また、保管温度が-10℃以下であると、一層、保管安定性に優れる。

本発明の積層体(以下、本積層体と記す。)は、本接着性フィルムからなる層に被着体を積層し、本接着性フィルムを硬化せしめたものであり、接着性フィルムが支持基材を含まない場合の製造方法としては、1)本接着性フィルムに被着体を積層し、熱硬化する方法;2)本接着性フィルムに被着体を積層したのち、該被着体とは異なる被着体を積層し、熱硬化する方法などが挙げられる。本接着性フィルムが支持基材を含む場合の製造方法としては、3)本接着性フィルムに被着体を積層し、熱硬化したのち、支持基材を剥離する方法;4)本接着性フィルムに被着体を

15

20

積層し、支持基材を剥離したのち、熱硬化する方法;5)本接着性フィルムに被着体を積層し、支持基材を剥離したのち、該被着体とは異なる被着体を接着し、熱硬化する方法などが挙げられる。

本積層体を製造する際の熱硬化条件としては、通常、140 \mathbb{C} \mathbb{C} \mathbb{C} \mathbb{C} \mathbb{C} \mathbb{C} 好ましくは160 \mathbb{C} \mathbb{C} 200 \mathbb{C} 程度にて、約10 \mathbb{C} \mathbb{C} 3 \mathbb{C} 可能性を得るまでの熱硬化時間が短縮される何向にあるので好ましく、また、300 \mathbb{C} 以下であると接着性フィルムの分解が抑制される何向にあるので好ましい。

また、熱硬化する際に、加熱されプレス機を用いて、 $0 \sim 3$ MPa で加圧してもよ 10 い。

本積層体に用いられる被着体の材料としては、例えば、本発明の接着性フィルムと接着し得る材料である。具体的には、例えば、金、銀、銅、鉄、錫、鉛、アルミニウム、シリコンなどの金属、ガラス、セラミックスなどの無機材料;紙、布などのセルロース系高分子材料、メラミン系樹脂、アクリル・ウレタン系樹脂、ウレタン系樹脂、(メタ) アクリル系樹脂、スチレン・アクリロニトリル系共重合体、ポリカーボネート系樹脂、フェノール樹脂、アルキッド樹脂、エポキシ樹脂、シリコーン樹脂などの高分子材料等が挙げられる。

被着体の材料として、異なる2種類以上の材料を混合、複合してもよい。また、 積層体が本発明の接着性フィルムを介して、異なる2つの被着体が接着してなるも のである場合、2つの被着体を構成する材料は、同じ種類の材料でも異なる種類の 材料のいずれでもよい。

被着体の性状としては特に限定されないが、例えば、フィルム状、シート状、板 状、繊維状などが上げられる。

また、被着体には、必要に応じて、離型剤、メッキなどの被膜、本組成物以外の 25 樹脂組成物からなる塗料による塗膜、プラズマやレーザーなどによる表面改質、表 面酸化、エッチングなどの表面処理等を実施してもよい。

被着体として、極性基含有合成高分子材料および金属の複合材料である集積回路 、プリント配線板などの電子・電気部品等が好ましく用いられる。 以下に実施例を示して、本発明をさらに詳細に説明するが、本発明はこれらによって限定されるものではない。尚、以下の例中、%および部は特に断りのない限り、重量基準である。

(A) および(B) 成分は以下を使用した。尚、MFR(メルトフローレート)5 はJIS-K7210に準拠し、190℃、2160g荷重の条件下で測定した値を示した。

< (A) 成分>

10

20

- (A) 成分として下記共重合体を混合して使用した。
- CG5001、エチレン単位=82%、メタクリル酸グリシジル単位=18%、
 MFR=350g/10分)を100部、
 下記C-1 0.1部、下記C-2 0.1部、および
 下記C-3 0.05部をドライブレンドし、Φ30mmの同方向二軸
 押出し機(L/D=42)に供給し、120℃の温度下、200гpm

A-1: エチレン・メタクリル酸グリシジル共重合体(住友化学工業(株)製 ボンドファースト

A-2:A-1と同重量のエチレン・メタクリル酸ケーリシシール共重合体、C-1~C-3に加え、カーボンブラック(MA600(三菱化学(株)製)5.3部をドライブレンドし、A-1と同様にして得た溶融混練して得られたもの

のスクリュー回転数、18 Kg/時間の供給速度にて溶融混練して得ら

< (B) 成分>

れたもの。

- (B) 成分として下記共重合体を混合して使用した。
- B-1: エチレン・無水マレイン酸・アクリル酸エチル共重合体
 (住化アトフィナ製 ポンダイン HX8210、エチレン単位=91%、
 無水マレイン酸単位=3%、アクリル酸エチル単位=6%、MFR=200g/10分
 開環率は33%であった。)
 - < (B) 成分 (B-1) の開環率の測定例>

- (1): 鋼板 (2 mm厚み) / アルミ板 (200 μ m厚み) / フッ素樹脂シート (200 μ m厚み) / B -1 の共重合体+ポリエチレンテレフタレート型枠 (50 μ m) / フッ素樹脂シート/アルミ板/鋼板の順で積層したのち、150 $^{\circ}$ Cの条件で予熱 2分、加圧 (50 Kg/c m²)、2分の条件にてプレスし、厚さ50 μ mの B -1 の共重合体フィルムを得た。得られたフィルムをただちに赤外分光光度計にて測定し、1850 c m $^{-1}$ の吸光度 [1] を求めた。
- (2): (1) と同様に積層したのち、230 $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ の条件で予熱 2 $^{\circ}$, 加圧(50 K g/c m²)、10 分の条件にてプレスし、厚さ50 $^{\mu}$ mのB-1 の共重合体フィルムを得た。得られたフィルムをただちに赤外分光光度計にて測定し、1850 c m² $^{\circ}$ の吸光度 [2] を求めた。
- [1] / [2] \times 100=33であったことから、B-1の無水マレイン酸基開環率は33%であった。

<成分(C)>

10

25

- 15 下記の酸化防止剤を使用した。
 - C-1:β-(3,5-ジーt-ブチル-4-ヒドロキシフェニル)プロピオン酸ステアリルエステル(フェノール系酸化防止剤、チバ・スペシャルティー・ケミカルズ製Irganox 1076)
- 20 C-2:トリス(2, 4-ジーtープチルフェニル) ホスファイト (リン系酸化防止剤、チバ・スペシャルティー・ケミカルズ製 Irgafos 168)
 - C-3:ペンタエリスリルテトラキス-3-ラウリルチオプロピオネート (イオウ系酸化防止剤、住友化学製 Sumilizer TP-D)

<樹脂組成物の製造例>

(A-1) と (B-1) を表 1 に記載の重量比率でドライブレンドして、実施例 $1\sim3$ に供する樹脂組成物を得、 (A-2) と (B-1) を表 2 に記載の重量比率 でドライブレンドして、実施例 $4\sim6$ に供する樹脂組成物を得た。

<接着性フィルムの製造例1:厚さ50 um>

(株) 東洋精機製ラボプラストミルφ20mm押出し機Tーダイ付を用いて、押出し機シリンダー温度、Tーダイ温度を100 $\mathbb C$ 、およびエアギャップは2 $\mathbb C$ mに設定した。 続いて、表1に記載の重量比率でドライブレンドして得られた樹脂組成物を上記押出し機を用いて離型P $\mathbb E$ $\mathbb E$

10 続いて、岩崎電気(株)製、加速電圧150kV、照射線幅600mmの電子線 照射装置を用い、前記2層フィルムの接着性フィルム側から表1に示した線量の電 子線を照射し、接着性フィルムを得た。得られたフィルムは積層体の製造に供した

得られたフィルムを目視で観察し、いずれも「フィッシュアイ」と呼ばれるブツ 15 の発生が殆ど確認されなかった。

<積層体の製造例1>

20

被着体としてプリント配線板(松下電工製 両面銅張り積層板 R-1705)を用い、上記の製造例1で得られた、厚さ約 $50\mu m$ の接着性フィルムを 100° C、3MPa、 $10分の条件で熱圧着したのち、<math>180^{\circ}$ C、3MPa、60分の条件で熱硬化させた。熱圧着及び熱硬化の際に、接着性フィルムの樹脂成分が、被着体から流出することはなかった。次いで離型<math>PETフィルムを剥離することで積層体を得た。積層体は、次に示す銅配線パターン埋め込み性試験に供した。結果は表1にまとめた。

25 <銅配線パターン埋め込み性試験>

表1に記載の積層体は、カーボンブラックを含まない接着性フィルムを用いていることから、接着性フィルムの側から、接着性フィルム/プリント配線板間の気泡の有無を光学顕微鏡にて観察することができた。いずれの積層体についても気泡が全く認められず、接着性フィルムと被着体との密着性に優れることが確認された。

(表1)

· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				
		実施例 1	実施例 2	実施例3_
樹脂組成物	A-1	7 5	7 5	7 5
(部)	B-1	2 5	2 5	2 5
電子線照射量(kGy)		3 0	7 0	90
接着性フィルムにおける フィッシュアイの有無		無	無	無
被着体からの樹脂原	 戊分の流出	無	無	無
銅配線パターン埋め込み性試験		0	0	0
ハンダ耐熱性試験		0	0	0
保管安定性	<u>±</u>	0	0.	0

<接着性フィルムの製造例2:厚さ15μm>

表 2 に記載の重量比率でドライブレンドして得られた樹脂組成物を用いる以外は 5 、製造例 1 に準じて、約 1 5 μ m厚みの接着性フィルムを作成した。

得られたフィルムを目視で観察し、いずれも「フィッシュアイ」が殆ど確認されなかった。

<積層体の製造例2>

10 厚さ約15 μmの接着性フィルムを用いる以外は、上記の製造例1と同様にして積 層体を得た。熱圧着及び熱硬化の際に、接着性フィルムの樹脂成分が、被着体から 流出することはなかった。積層体は、次に示す銅配線隠蔽性試験に供した。

<銅配線隠蔽性試験>

15 表2の実施例4~6に記載のように、いずれの積層体についても銅配線パターン が全く認められず、カーボンブラックを含む接着性フィルムによって、被着体が被 覆されていることを確認した。

また、銅配線のある断面を切断して、銅配線上のある硬化後の接着性フィルムの厚みを観察し、被着体が完全に被覆されていることを確認した。

(表2)

		実施例 4	実施例5	実施例 6
樹脂組成物	A-2	7 9	7 9	7 9
(部)	B-1	2 5	2 5	2 5
電子線照射量(kGy)		70	9 0	110
接着性フィルムにおけるフィッシュアイの有無		無	無	無
被着体からの樹脂が		無	無	無
銅配線隠蔽性	試験	0	0	0
ハンダ耐熱性	試験	0	0	0
保管安定性	ŧ	0	0	0
銅配線上のある配接着性フィルムの厚		2 7	2 8	3 0

<ハンダ耐熱性試験>

製造例1および2で得られた積層体を、タバイエスペック製 SOLDERABILITY

5 TESTER EST-11を用い、260℃のハンダ浴へ10秒浸漬した。これを1サイクルとして
6サイクル繰返し後、表面外観を目視観察した。結果を表1および表2にまとめた

尚、判定は下記の基準に従った。

○:フィルム外観に異常(剥離、膨れ)がなく、ハンダもぐりがないもの

10 ×:フィルム外観に異常 (剥離、膨れ) がある、またはハンダもぐりがあるもの

<保管安定性>

上記の製造例1および2で得られた、厚さ約50μmの接着性フィルムを温度23℃、湿度50%の雰囲気で保存し、一週間毎に前記積層体の製造例と同様にして積15層体を製造し、得られた積層体表面のフィルムの状態を目視で確認した。結果を表1および表2にまとめた。

尚、判定は下記の基準に従った。

○: 熱硬化後にフィルムに皺がないもの

△: 熱硬化後にフィルムに皺が10%未満の面積であるもの

×:熱硬化後にフィルムに皺が10%以上の面積であるもの

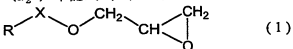
5 結果は表1にまとめた。

本発明の接着性フィルムは、接着性フィルムを被着体に接着して積層体を製造する際に、接着性フィルムの樹脂成分が流出することもない。また、保管安定性に優れ、フィッシュアイが見られないなどのフィルム加工性にも優れる。さらに、得られた積層体は、ハンダ耐熱性および接着性に優れ、被着体に凹凸部があっても、被着体と接着性フィルムとの密着し、被着体を接着性フィルムが完全に被覆した積層体を得ることができる。

このような優れた特性を有する積層体は、例えば、半導体封止材料、太陽電池や EL (エレクトロルミネセンス) ランプなどの電子部品封止材料、集積回路/基板 15 間のダイボンディングシートおよび基板間の層間絶縁材料として使用し得る。また 、接着性フィルムは基板をハンダから保護するソルダーレジスト、電子部品の製造 工程で保護シートなどに供することができる。

請求の範囲

- 1. 下記(A)成分と(B)成分とを含有する樹脂組成物を成形して得られうる 成形物を電子線で照射してなる接着性フィルム。
- 5 (A):下記(a₁)と(a₂)とを重合して得られるエポキシ基含有共重合体(a₁)エチレン及び/又はプロピレン
 - (a2) 下記式 (1) で表される単量体



(式中、Rは炭素-炭素二重結合を有する炭素数2~18の脂肪族炭化水素基を表し、該脂肪族炭化水素基の水素原子の少なくとも1個は、ハロゲン原子、水酸基またはカルボキシル基で置換されていてもよい。Xは単結合またはカルボニル基を表す。)

- (B):下記(b₁)と(b₂)とを重合して得られる共重合体(b₁)エチレン及び/又はプロピレン(b₂)α,β-不飽和カルボン酸無水物
- 15 2. (A) 成分のエポキシ基含有共重合体が溶融混練物である請求の範囲1に記載の接着性フィルム。
 - 3. 樹脂組成物における(A)成分と(B)成分との重量比率が、(A)/(B) $= 100/20 \sim 50$ である請求の範囲1または2に記載の接着性フィルム。
- 4. (B) 成分が、 (b_1) と、 (b_2) と、ビニルエステル及び α , β 不飽和 20 カルボン酸エステルから選ばれる少なくとも 1 種とを重合して得られる共重合体である請求の範囲 1 に記載の接着性フィルム。
 - 5. (B) 成分における (b_2) に由来する酸無水物基の開環率が $1\sim50\%$ である請求の範囲1に記載の接着性フィルム。

(ここで、酸無水物基の開環率とは、(B)成分を150℃、常圧にて2分間加熱 25 したのち、同温度にて50 kg/cm² 加圧下にて2分間加熱して得られた厚さ50 μ mのサンプル (1) について1850 c m⁻¹ での吸光度 [1] を測定し、別に (B) 成分を230℃、常圧にて2分間加熱したのち、同温度にて50 kg/cm² 加圧 下にて2分間加熱して得られた 50μ mのサンプル(2)について1850cm $^{-1}$ で吸光度 [2] を測定することにより求められる、 [1] \angle [2]×100 (%)で表される値である。)

- 6. 樹脂組成物が、さらに酸化防止剤(C)を含有する請求の範囲1に記載の接 着性フィルム。
 - 7. 成形物が、押出成形して得られうるものである請求の範囲1に記載の接着性フィルム。
 - 8. 電子線の加速電圧が50~300 kV である請求の範囲1に記載の接着性フィルム。
- 10 9. 電子線の照射線量が10~300 kGy である請求の範囲1に記載の接着性フィルム。
 - 10. 請求の範囲1に記載の接着性フィルムを-10℃以下の温度で保存することを特徴とする接着性フィルムの保管方法。
- 11. 請求の範囲1に記載の接着性フィルムと被着体とを積層し、該接着性フィ 15 ルムを熱硬化してなる積層体。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP03/10479

	SIFICATION OF SUBJECT MATTER C1 ⁷ C09J7/00, C08J7/00, B32B27	7/28	
According t	o International Patent Classification (IPC) or to both na	ational classification and IPC	
	S SEARCHED		
Minimum d Int.	ocumentation searched (classification system followed C1 ⁷ C09J7/00, C08J7/00, B32B27	by classification symbols) 7/28	
	tion searched other than minimum documentation to the		
Jits	ayo Shinan Koho 1922-1996		
	i Jitsuyo Shinan Koho 1971-2003		
Electronic d	ata base consulted during the international search (nam	e of data base and, where practicable, sear	rch terms used)
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	JP 8-225778 A (NOF Corp.), 03 September, 1996 (03.09.96)		1-11
	Claims; Par. Nos. [0037] to [0046] (Family: none)	[0042], [0045] to	
х	JP 10-273540 A (Bridgestone	Corp.).	1-11
Y	13 October, 1998 (13.10.98),	0012111	1-11
	Claims; Par. Nos. [0051] to (Family: none)	[0052]	
х	JP 11-80682 A (Bridgestone C	orp.),	1-11
Y	26 March, 1999 (26.03.99),	_	1-11
	Claims; Par. Nos. [0048] to	[0053]	
	(Family: none)		
		Ì	
× Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
	categories of cited documents:	"I" later document published after the inte	
conside	ent defining the general state of the art which is not red to be of particular relevance	priority date and not in conflict with the understand the principle or theory und	
"E" earlier date	document but published on or after the international filing	"X" document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered.	
"L" docum	ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is	step when the document is taken alone	:
special	establish the publication date of another citation or other reason (as specified)	considered to involve an inventive step	when the document is
"O" docume	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	combined with one or more other such combination being obvious to a person	
"P" document published prior to the international filing date but later "&" document member of the same patent family than the priority date claimed			
Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report			
18 S	eptember, 2003 (18.09.03)	07 October, 2003 (0	7.10.03)
Name and mailing address of the ISA/		Authorized officer	
Japa	Japanese Patent Office		
Facsimile No.		Telephone No.	



International application No.
PCT/JP03/10479

	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	Relevant to claim No.
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	1-11
X Y	JP 8-225778 A (NOF Corp.), 03 September, 1996 (03.09.96), Claims; Par. Nos. [0042] to [0046] (Family: none)	1-11
X Y	US 5932339 A (SAKURAI et al.), 03 August, 1999 (03.08.99), Claims; column 7, line 10 to column 12, line 13 & JP 9-118860 A	1-11 1-11
-		

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1998)



国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP03/10479

A. 発明の風する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int.Cl' C09J7/00, C08J7/00, B32B27/28

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl' C09 J 7/00, C08 J 7/00, B32B27/28

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

日本国実用新案公報 1922-1996年

日本国公開実用新案公報 1971-2003年

日本国登録実用新案公報 1994-2003年

日本国実用新案登録公報 1996-2003年

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

C. 関連すると認められる文献			
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号	
Y	JP 8-225778 A(日本油脂株式会社)1996.09.03	1-11	
	特許請求の範囲【0037】-【0042】【0045】-【0046】		
	(ファミリーなし)		
X	JP 10-273540 A(株式会社ブリジストン)1998.10.13	1-11	
Y	特許請求の範囲【0051】-【0052】(ファミリーなし)	1-11	
	- 44 00000 4 (liberty A bl. 1831 x 2 - 1 x 2 1000 00 00 00		
X	JP 11-80682 A(株式会社ブリジストン)1999.03.26	1-11	
Y	特許請求の範囲【0048】-【0053】(ファミリーなし)	1-11	
	·		

又 C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 18.09.03 国際調査報告の発送日 07.10.03 国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA/JP) 単田 泰之 (中) 単田 泰之 (中) 単田 泰之 (中) 単語 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3483





国際出願番号 PCT/JP03/10479

C (続き). 関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー* 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の	関連する 関連する 請求の範囲の番号
X JP 8-225778 A (日本油脂株式会社) 1996.09.03	1-11
y 特許請求の範囲【0042】-【0045】-【0046】	1-11
(ファミリーなし)	
X US 5932339 A (Sakurai et al.) 1999.08.03	1-11
X US 5932339 A (Sakurai et al.) 1999.08.03 Y Claims Column7line10-Column12line13 & JP 9-118860 A	1-11
Cidimb outainvillion outainvillion of	
	·
·	
	,
	·